

美時製藥公告 2026 年上半年合併營收創歷史新高；第二季獲利表現改善

台灣台北，2026 年 08 月 13 日—台灣知名國際製藥公司美時化學製藥（以下簡稱”美時”，台灣證券交易所股票代碼：1795）今日公告截至 2026 年 6 月 30 日止上半年及第二季財務與營運成果。上半年及單季營收雙雙創下歷史新高，主要受惠於收購 Alvogen 及 B2B 的銷售。第二季整體營運表現亦較第一季顯著提升。

2026 年上半年財務重點摘要：

- **上半年營收創歷史新高：** 合併營收達新台幣 174.53 億元，較去年同期成長 84%，創半年度新高。

- 美國市場：營收較去年同期成長 180%，達新台幣 107.32 億元，受惠於整合 Alvogen 後，納入了廣泛的產品組合使美國市場的營收基礎擴大。
- B2B 業務：營收較去年同期增加 245%，達新台幣 14.66 億元。受惠於 Nintedanib 於美國、歐洲主要市場在內的全球 30 個市場上市，以及 Enzalutamide 於加拿大及南韓上市。
- 亞洲市場：營收較去年同期成長 1%，達新台幣 52.55 億元，受惠於東南亞市場的成長，其中以泰國及越南業務為主要成長動能。
- 營收結構：美國 62%；亞洲 30%；B2B 業務 8%

- **毛利及毛利率：** 受惠於較佳的產品組合，第二季毛利率為 53.7%，較第一季 50.7% 有所提升。上半年毛利較去年同期成長 60%，達新台幣 91.14 億元，主要受惠於收購 Alvogen 及 B2B 的銷售。上半年毛利率為 52.2%，較去年同期減少 8.0 個百分點，主要反映產品組合的變化。

- **營業利益及營業利益率：** 第二季營業利益率為 26.5%，較第一季 22.7% 有所提升。上半年營業利益較去年同期成長 33% 達新台幣 42.92 億元。上半年營業利益率為 24.6%，較去年同期減少 9.4 個百分點，與毛利率的變化一致。

- **1H26 淨利及 EPS 反映併購帶來的影響：** 淨利為新台幣 12.09 億元（-44% YoY），去年同期為新台幣 21.64 億元。EPS 為新台幣 4.65 元（-44% YoY），去年同期為新台幣 8.29 元。淨利下降主要反映收購 Alvogen 後較高的財務成本、期間內因美元升值所產生的匯兌損失，以及一次性、非經常性稅務項目，使本期有效稅率暫時提高至 29.5%。若排除上述一次性稅務項目，有效稅率則

為 22.3%。若進一步排除一次性稅務項目及新台幣 2.04 億元的匯兌損失，調整後淨利及 EPS 分別為新台幣 14.92 億元（-42% YoY）及新台幣 5.74 元（-42% YoY）。

美時總經理 Dr. Petar Vazharov 表示：「很高興宣布美時 2026 年上半年營收創歷史新高，較去年同期成長 84%。第二季營收亦再創單季歷史新高，反映成功收購 Alvogen，以及全球業務持續穩健發展。2026 年迄今，我們亦取得多項重要的策略性里程碑，包括 cabozantinib(LP757) 的 505(b)(2)新藥申請獲美國 FDA 受理、美國首款 Baloxavir Marboxil 學名藥錠劑獲 FDA 核准，以及完成 Sandoz 菲律賓業務收購，進一步擴大美時於東南亞市場的商業布局。」

總經理補充道：「我們將持續聚焦推進研發與業務開發的重點專案，選擇適合的機會強化產品組合及商業布局，優化資本結構以降低財務成本並提升財務彈性。憑藉擴大的全球業務及多元化的產品組合，美時已具備良好基礎，持續推動長期且永續的成長。」

2026 YTD 營運亮點：

2026 年上半年，Alvogen 的收購持續帶來重要貢獻。美時亦持續在研發、業務開發及策略布局等方面穩健執行。公司目前的開發中產品線維持強勁，涵蓋 135 項研發及業務開發專案，潛在目標市場規模超過 1,250 億美元。

研發方面，美時成功推動 Nintedanib 於全球 30 個市場上市；Cabozantinib（LP757）獲美國 FDA 受理審查，為美時首款 505(b)(2) 口服腫瘤新藥；Enzalutamide 學名藥於南韓首日上市（Day-1 Launch）；Baloxavir Marboxil 錠劑獲美國 FDA 核准，為 Xofluza® 首款獲核准的學名藥。

業務開發方面，美時透過策略合作，持續強化亞太區市場的產品組合，包括 Keytruda®（pembrolizumab）生物相似藥候選藥物 FYB206；收購並開始經銷 Uro-Vaxom®，一款泌尿科及感染疾病預防的專科藥品；SERPLUMA®（serplulimab）已獲南韓 MFDS 核准，用於廣泛期小細胞肺癌（ES-SCLC）第一線治療的抗 PD-1 療法。另外，用於治療第 27B 型小腦萎縮症（SCA27B）的孤兒藥候選藥物 SLX-100，亦擴大美時在中樞神經科的產品組合。

美時完成 Sandoz 菲律賓業務收購後，進一步擴大在東南亞市場的布局，強化該地區的商業平台，並提升當地醫院及專科醫療通路的市場覆蓋。

法規與註冊方面，全球共遞交 59]項申請，獲得 49 項市場核准，成功上市 250 個品項*。

Xofluza®、Keytruda®及 Uro-Vaxom®為註冊商標，其他所有商標均屬其各自權利人所有。

* B2B 業務之「上市」係指產品首次出貨予合作夥伴；實際市場上市時程則依當地商業安排而定。

截至 2026 年 6 月 30 日止上半年財務重點摘要：

單位：新台幣百萬元 (除每股盈餘)	1H26	1H25	YoY %
合併營收	17,453	9,477	+84%
毛利	9,114	5,708	+60%
毛利率%	52.2%	60.2%	-8.0ppt
營業費用	-4,822	-2,490	+94%
營業利益	4,292	3,218	+33%
營業利益率%	24.6%	34.0%	-9.4ppt
營業外收支	-2,576	-649	297%
稅前淨利	1,716	2,570	-33%
淨利	1,209	2,164	-44%
基本每股盈餘 (NT\$)	<u>4.65</u>	<u>8.29</u>	<u>-44%</u>
調整後淨利*	<u>1,492</u>	<u>2,594</u>	<u>-42%</u>
調整後基本每股盈餘* (NT\$)	<u>5.74</u>	<u>9.94</u>	<u>-42%</u>

*已調整 2026 年一次性稅務項目及 2025 年及 2026 年匯損影響

法人說明會與相關資訊：

美時製藥將於 2026 年 08 月 14 日下午受邀參加摩根士丹利證券舉辦的線上法人說明會。會中將說明 2026 年上半年的財務表現並展望營運願景。

關於美時

美時化學製藥股份有限公司（股票代碼：1795），成立於 1966 年，是一家全球領先的製藥公司，專注於新藥和學名藥的商業化，致力於為患者提供更安全、有效且易於獲得的藥品。公司擁有亞洲頂尖的研發和製造平台，同時也是一家獲得美國 FDA、歐盟 EMA、日本 PMDA、中國 FDA 及巴西 ANVISA 認證的製藥廠。美時在美國、歐洲、日本、中國和巴西等全球主要市場建立了合作夥伴關係，並運營超過 100 個製藥項目，涵蓋 250 多種商業化產品。透過自主研發和外部合作授權，美時成功引進高競爭力的腫瘤藥物、複雜學名藥、505(b)(2)藥物、NCE 藥物及生物相似藥，強化產品組合，進一步提升市場競爭力。美時將繼續致力於創新研發，推動全球業務拓展，為患者提供更多優質藥品。

媒體聯絡人：

郭意璇 投資者關係和企業溝通

曾憲忠 投資者關係和企業溝通主管

+886 2 2700 5908

investor@lotuspharm.com